```
2/19/1
```

003453739

WPI Acc No: 1982-06651J/ 198249

Prodn. of medicinal polyurea - by reacting

bis-trimethyl-silyl deriv. of diamino-carboxylic acid ester with

activated bis-nitrophenyl or dinitro-phenyl carbonate

Patent Assignee: AS GEOR PHYSIOLOGY (AGPH-R)

Inventor: KARTVELISH T M; KATSARAVA R D; ZAALISHVIL M M

Number of Countries: 001 Number of Patents: 001

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week

SU 905228 B 19820215

198249 B

Priority Applications (No Type Date): SU 2892710 A 19800306

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

SU 905228 B 5

Abstract (Basic): SU 905228 B

Polyureas are obtd. more simply and the products have wide range of properties when activated bis (p-nitrophenyl) carbonate or bis-(2,4-dinitrophenyl) carbonate (I) is used as the carbonyl deriv. in its reaction with N,N'-bis-trimethylsilyl derivs. of the naturally occurring diamino-carboxylic acid esters.

The typical acids are ornithine, lysine, cystine, etc. The reaction is carried out in an aprotic solvent for 0.5-2 hrs. at 20-25 deg. C and 2-3hrs. at 80-100 deg. C followed by sepn. of the polymer, and the prods. find use as biocompatible polymers. (5pp)

Title Terms: PRODUCE; MEDICINE; POLYUREA; REACT; DI; TRI; METHYL; SILYL; DERIVATIVE; DI; AMINO; CARBOXYLIC; ACID; ESTER; ACTIVATE; DI; NITROPHENYL; DI; NITRO; PHENYL; CARBONATE

Derwent Class: A26; A96; D22

International Patent Class (Additional): C08G-071/02

File Segment: CPI

Manual Codes (CPI/A-N): A05-J04; A12-V01; D09-A; D09-C

Plasdoc Codes (KS): 0004 0226 0230 1286 1384 1444 1780 1790 2148 2152 2640 2676 2764 2766

Polymer Fragment Codes (PF):

001 013 02& 038 04& 075 081 149 155 157 158 192 194 344 346 525 528 575 577 645

Derwent WPI (Dialog® File 351): (c) 2004 Thomson Derwent. All rights reserved.

Союз Советских Социалистических Республик



Государственный комитет CCCP по делам изобретений и открытий -

ОПИСАНИЕ (11)905228 **ИЗОБРЕТЕНИЯ**

К АВТОРСКОМУ СВИДЕТЕЛЬСТВУ:

(61) Дополнительное к авт. свид-ву -

(22) Заявлено 06.03.80 (21) 2892710/23-05

с присоединением заявки №

(23) Приоритет

Опубликовано 15.02.82. Бюллетень № 6

Дата опубликования описания 15.02.82

(51)M. Kn.

C 08 G 71/02 ·

(53) YAK 678.664 (088.8)

(72) Авторы изобретения

М.М. Заалишвили, Р.Д. Кацарава и Т.М. Картво

SCECCY ASSESS

(71) Заявитель

Институт физиологии им. акад. И.С.Беритан физиологии АН Грузинской ССР

BN: CLOSETTO

(54) СПОСОБ ПОЛУЧЕНИЯ ПОЛИМОЧЕВИНЫ

Изобретение относится к синтезу высокомолекулярных соединений, а именно к синтезу полимочевины на основе природных диаминокарбоновых кислот, которые могут быть использованы в различных областях медицины в качестве биосовместимых поли-

Известен способ получения полимочевины путем взаимодействия диизоцианата с диаминами в среде диметилформамида [1].

Однако неплавкость и значительная гидрофильность этих продуктов не поэволяет применять получаемые полимочевины для производства пластических масс и волокон.

Наиболее близкий к предлагаемому по технической сущности является способ получения полимочевин путем взаимодействия N,N'-бистриметилсилильных производных жиров природных диаминокарбоновых кислот с карбонильными производными органических соединений в среде апротонного растворителя [2].

Недостатками известного способа синтеза полимочевины являются: необходимость применения для их синтеза диизоцианатов на основе эфиров диаминокарбоновых кислот, которые получают в результате трудоемкого и нетехнологического процесса синтеза, заключающегося в применении абсолютных, легковоспламеняющихся растворителей (например серного эфира), охлаждения реакционной среды при фосгенировании N,N'--бистриметилсилильных производных эфиров ос-диаминокарбоновых кислот; необходимость многократной высоковакуумной перегонки диизоцианатов с целью доведения их до необходимой кондиции: применение абсолютного спирта (метилового или этилового) для деблокирования силилированных аминогрупп: необходиность синтеза большого числа динзоцианатов для получения полимочевин различной структуры, например, для синтеза полимочевин на основе ДД или ДL изомеров природной диаминокарбоновой кислоты, необходим синтез каждого диизоцианата в отдель-

Цель изобретения - получение полимочевины с широким диапазоном свойств при одновременном упрощении спесоба.

Указанная цель достигается телем об при получении полимочениы путем взаимодействия N,N'-бистриметилсилильных производных эфиров природных диаминокарбоновых кислот с карбонильными производными органических соединений в среде апротонного ких производных органических соединений используют бис-(п-нитрофенил)карбонат или бис-(2,4-дикитрофенил)карбонат и реакцию проводят при 20-25°C 0,5-2 ч и при 80-100°C 2-3 ч последующим выделением полимера.

Под термином "активированный" карбонат подразумевается карбонат стро-

или

Ислученные таким образом полимоченны имеют $\eta_{\eta p}$ =0,3-0,9 дл/г, а по остальным параметрам (ИК-спектры, растворимость, температура плавления) идентичны полимерам, полученным по известному способу из соответствующих диизоцианатов.

II ример I. В тректорлой колбе, снабженной мешалкой, вводом и выводом для аргона, 3,28 г (0,01 моль)⁴⁵ этилового эфира N, N -бис-триметилсилил-(L)-ТМСL-лизина растворяют в 10 мл N.N -диметилацетамида (ДМАА), при 25°C добавляют 3,94 г (0,01 моль) бис-2,4-динитрофенилкарбоната (ДНФК) 50 наблюдается сильный экзотермический зффект) и включают мешалку. Через 36-40 мин раствор быстро загустеваэт и образуется студнеобразная масса. имя обеспечения гомогенного течения реакции смесь нагревают до 90°C и перемешивают 3 ч, все время продувая кообу аргоном. Образуется вязкий

раствор, который в горячем видс выливают в воду. Выпавший в виде порошка полимер отфильтровывают, тщательно промывают водой, сушат и экстрагируют в аппарате Сокслетта ацетоном. Выход 96 X $_{np}$ =0,95 дл/г в диметилсульфоксиде, C=0,5 г/дл, $_{\pm}$ =25° C.

II ример 2. В трехгорлой колов, снабженной мешалкой, вводом и вы-10 водом для аргона, 3,18 г (0,01 моль) этилового эфира N,N1-бис-триметилсилил-L-лизина растворяют в 10 мл диметилацетамида, при 25°С добавляют 3,04 г (0,01 моль) бис-и-нитроіз фенилкарбоната (наблюдается экзотермический эффект) включают мешалку и перемешивают 2 ч. Вязкость раствора при комнатной температуре за этот период времени возрастает незначительно, поэтому включают обогрев и реакционную смесь выдерживают при 100°C 6 ч, все время продувая колбу аргоном. Раствор охлаждают до комнатной температуры (образование гелеобразной массы не наблюдалось) и выливают в воду. Полимер (в комплексе с и-нитрофенолом) выпадает в виде жидкой смолы, которая затвердевает по мере отмывки и-нитрофенола водой. Тщательно промытый поли:... у сущат в вакууме и экстрагируют в аппарате Сокслетта ацетоном.

Выход полимера 97%, $\eta_{np}=0,4$ дл/г в диметилсульфоксиде, C=0,5 г/дл, $t=25^{\circ}C$.

Пример 3. Синтез полимера осуществляют в состветствии с мето-дикой, приведенной в примере 1, с той разницей, что вместо N,N^1 -диметилацетанда используют N-метил-пирролидон (N-MI). Выход полимера 95 χ , η_{np} =0,85 дл/г в диметилсульфоксиде.

Пример 4. Синтез полимера осуществляют в соответствии с методикой, приведенной в примере 1, с той разницей, что вместо этилового эфира N,N-бис-триметилсилия-L-лизина берут этиловый эфир N,N'-бис-триметилсилия-DL-лизина (ДL) ТМСL. Вы-ход полимера 97%, Ипр=0,76 дл/г в диметилсульфоксиде, C=0,5 г/дл, t= =25°C.

Пример 5. Синтез полимера осуществляют в соответствии с примером 1, с той разницей, что вместо этилового эфира N,N -бис-триметил-силил-L-личина используют этиловый

эфир N,N-бис-триметилсилил-L-орнитина. Выход полимера 90%, $N_{\text{пр}} = 0$, 32 дл/г в диметилсульфоксиде, C=0,5 г/дл, $t=25^{\circ}$ C.

II ример 6. Синтез полимера осуществляют в соответствии с методикой, приведенной в примере 1, с той разницей, что вместо этилового эфира N,N¹-бис-триметилсилил-L-лизина используют диэтиловый эфир N,N¹-бис-триметилсилил-L-цистина. Выскод полимера 96%, Ŋпр =0,85 дл/г в диметилсульфоксиде, C=0,5 г/дл, t=25°C.

Пример 7. В трехгорлую кол- 15 бу снабженную мешалкой, вводом и выводом для аргона, помещают 1,59 г (0,005 моль) этилового эфира N.N'--бис-метил-L-лизина растворяют в 10 мл N,N'-диметилацетамида, добавляют 3,94 г (0,01 моль) бис-2,4--динитрофенилкарбоната, включают мешалку и смесь перемешивают при комнатной температуре 2 ч. К реакционному раствору затем добавляют 2,20 г. (0,005 моль) диэтилового эфира N,N'-бис-триметилсилил-L-пистина (соотношение производных двух диаминокарбоновых кислот 1:1), включают обогрев и смесь нагревают до 90°С 3 ч. Реакционный раствор выливают в воду. Выпавший полимер отфильтровывают, тщательно промывают водой, сушат и экстрагируют этилацетатом в аппарате Сокслетта. Выход полимера 97%, η_{np} =0,68 дл/г в ди-метилсульфоксиде, C=0,5 г/дл, t=25°C.

Пример 8. Синтез полимера осуществляют в соответствии с методикой, приведенной в примере 7, с той разницей, что вначале вместо этилового эфира N,N'-бис-триметилситили—L-лизина используют диэтиловый эфир N,N'-бис-триметилсилил—L-ци-стина, а затем к реакционному раствору добавляют этиловый эфир N,N'-

-бис-триметилсилил-L-лизина. Выход полимера 98%, N_{np} =0,71 дл/л в диметилсульфоксиде, C=0,5 г/дл, t=25°C.

Пример 9. Синтез полимера осуществляют в соответствии с методикой, приведенной в примере 7, с той разницей, что вместо 0,005 берут 0,002 моль этилового эфира N,N -бис-триметилсилил-L-пизина, а вместо 0,005 моль берут 0,008 моль дизтилового эфира N,N -бис-триметилсилил-L-пистина. Выход полимера 96%, N₁₀=0,70 дл/г в диметилсульфоксиде, С=0,5 г/дл, t=25°C.

Пример 10. Синтез полимера осуществляют в соответствии с методикой, приведенной в примере 7, с той разницей, что берут 0,008 моль этилового эфира N,N бистриметилсилил-L-лизина и 0,002 моль диэтилового эфира-L-цистина. Выход 97%, пр =0,68 дл/г в диметилсульфоксиде, C=0,5 г/дл, t=25°C.

Пример П. Синтез полимера осуществляют в соответствии с методикой, приведенной в примере
7, с той разницей, что вместо этилового эфира N,N'-бис-триметилсилил-L-лизина берут этиловый эфир N,N'зо -бис-триметилсилил-ДL-лизина. Выкод полимера 95%, N_{пр} =0,52 дл/г в диметилсульфоксиде, C=0,5 г/дл, t=25°C.

II р и м е р 12. Синтез полимера 35 осуществляют в соответствии с методикой, приведенной в примере 7, с той разницей, что вместо этилового эфира N,N -бис-триметилсилил-t-лизина берут этиловый эфир N,N -бис-триметилсилил-t-орнитина. Выход полимера 89%, № 10,28 дл/г в диметилсульфоксиде, С=0,5 г/дл, t=25°С.

Основные характеристики полу-45 ченных полимеров приведены в таблице.

Пример	Активиро- ванный карбонат	Диамин, моль, на I моль карбоната	Раствори- тель	Темпера- тура, ⁰ С/ч	Выход, Z	Вязкость	
1	2 .	3	4	5	6	7	
1	ДНФК	(L) ТМСЛ (I)	дмма	25/0,5 90/3	96 -	0,95	
Ż	пнфк	(L) TMCJ (I)	ДМАА.	25/2	97	0,4	

			Продолжение таблицы			
1	2	3	4	5	6.	7
3	. ДНФК	(L) ТМСЛ (1)	N− <u>МП</u>	25/0,5	95	0,95
		•		90/3	. 4	
4	ДНФК	(ДL) ТМСЛ (1)	AAMI	25/0,5	. 97	0,76
				90/3		•
5	диок	(L) TMCO (1)	ДМАА	25/0,5	90	0,32
	· ·	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	•	90/3		
6	ДНФК	(L) ТМСЦ (I)	ДМАА	25/0,5	96	0,85
		*	•	90/3		·
7	днок	(L) ТМСЛ (0,5)	ДМАА	25/2	97.	0,68
		(L) TMCU (0,5)		90/3		
8	ДПФК	(L) TMCH (0,5)	ДМАА	25/2	98	0,71
	•	(L) ТМСЛ (0,5)			* 5	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
9	ДПФК	(L) ТМСЛ (0,2)	ДМАА .	25/2	95	0,70
		(L) TMCII (0,8)				
10	ДПФК	(L) ТМСЛ (0,8)	ДМАА	25/2	97	0,68
	·	(L) TMCU (0,2)		90/3		
11	днфк	(дL) тмсл (0,5)	ДМАА	25/2	95	0,52
		(L) TICH (0,5)		90/3		
12	днфк	(L) TMCO (0,5)	AAM	25/3	89	0,28
	. •	(L) TMCH (0,5)	<i>:</i>	90/3	•	10

II р и м е ч а н и е: ТМСО — этиловый эфир N,N'-бис-триметилсилил-орнитина; ТМСЛ — этиловый эфир N,N'-бис-триметилсилилизина; ТМСЦ — диэтиловый эфир N,N'-бис-триметилсилилиистина; ДНФК-бис-2,4-динитрофенилкарбонат; 1110-К-бис-11-интрофенилкарбонат; 111-К-бис-11-интрофенилкарбонат; 11-К-бис-11-интрофенилкарбонат; 11-К-бис-11-И-С-бис-11-

Применение предлагаемого способа получения полимоченны на основе природных диаминокарбоновых кислот обеспечивает по сравнению с известными способами, следующие преимущества: легкость получения высокомолекулярных полимочевин на основе при-

родных диаминокарбоновых кислот с использованием только их триметилсилильных производных и одного активированного карбоната, например
бис-2,4-динитрофенилхарбоната, не
прибегая к труднодоступным динзокианатам; отсутствие необходимости сня-

тия триметилсипильных защитных группировох с аминогрупп; широкие возможности синтеза сополимочевин различного состава на основе двух или более диаминокарбоновых кислот (в том
числе ДД или DL), используя для этой
цели лишь N,N'-бис-триметилсипильные
производные их эфиров и один активированный карбонат, например бис-2,4-динитрофенилкарбонат; простота в обращении и легкость очистки
активированных карбонатов, являющихся кристаллическими соединениями.

Формула изобретения

Способ получения полимочевины путем взаимодействия N,N¹-бис-триметилсилильных производных эфиров природных диаминокарбоновых кислот с карбонильными производными органических соединений в среде апротонного растворителя, отличаю - щийся тем, что, с целью получения полимочевины с широким диапа- зоном свойств при одновременном упро- щении способа, в качестве карбониль ных производных органических соединений используют бис-(п-нитрофении) карбонат или бис-(2,4-динитрофенил) карбонат и реакцию проводят при 20-25°C 0,5-2 ч и при 80-100°C 2-3 ч с последующим выделением полимера.

Источники информации, принятые во внимание при экспертизе 1. Саундерс Дж.Х., Фриш К.К. Химия полиуретанов. М., "Химия", 1968, с. 13-14.

2. Сенцова Т.И., Бутаева В.И., Давидович В.А., Рогожин С.В., Коршак В.В. Синтез синтетических активных полимочевин на основе природных диаминокарбоновых кислот. Доклад АН СССР 232, 225, 1977 (прототип).

Составитель С.Пурина Техред А. Ач

Редактор М.Недолуженко

Tonput A.

Корректор М.Коста

Заказ 279/35

Тираж 511

Подписное

внинии Государственного комитета СССР по делам изобретений и открытий 113035, Москва, Ж-35, Раушская наб., д. 4/5